This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.



(19) <u>SU</u> (11) <u>1084024 A</u>

3(51) A 61 K 37/48

STATE COMMITTEE OF THE USSR ON DISCOVERIES AND INVENTIONS

DESCRIPTION OF AN INVENTION

for a Certificate of Authorship

- (21) 3458316/28-13
- (22) 06/25/82
- (46) 04/07/84. Byull. No. 13
- (72) E.M. Smirnova, V.N. Alekseeva, N.A. Litke, N.Z. Maniya, N.M. Shashkova, M.M. Nemirovich-Danchenko, O.G. Baidakova, T.I. Davydova, E.A. Semenova, and V.V. Lebedeva
- (71) Leningrad Research Institute of Vaccines and Sera
- (53) 577.15 (088.8)
- (56) 1. Leaflet from Behringwerke. FRG, Haemaccel, Marburg-Lahn, 1971.
 - 2. USSR Certificate of Authorship No. 897247, Cl. A 61 K 37/48, 1979.
- (54) (57) 1. COMPOSITION FOR STABILIZING STREPTOKINASE, which is based on gelatin and contains sodium chloride and distilled water, characterized in that to increase the period of preservation of enzyme activity, the composition contains hydrolyzed gelatin (gelatinol) and in addition, magnesium sulfate with the following proportion of ingredients, % by weight:

Gelatinol 0.2 - 0.6

Sodium chloride 0.85 - 0.90

Magnesium sulfate 0.05 - 0.20

Distilled water Remainder

2. Composition according to claim 1, <u>characterized in that</u> to increase the preservation of enzyme activity during lyophilization, it contains in addition 1-4% by weight of aminoacetic acid.

The invention relates to the technology for the preparation of enzymes for medical use and can be used for stabilizing preparations, the active principle of which is the enzyme streptokinase.

A composition is known for stabilizing streptokinase [1], which includes the following components, % by weight:

Gelatin	0.63
Sodium chloride	0.85
Potassium chloride	0.038
Calcium chloride	0.07

Distilled water Remainder

Nevertheless, this composition preserves the original fibrinolytic activity of streptokinase for only 24 h.

Also prior in the art is a composition [2] for stabilizing streptokinase based on an aqueous solution of gelatin and containing the following components, % by weight:

Gelatin for injection	0.25 - 0.45
Sodium chloride	0.06 - 0.10
Potassium chloride	0.0025 - 0.0040
Calcium chloride	0.005 - 0.009
Alanine	0.5 - 1.5
Distilled water	Remainder

This composition also does not achieve a long preservation of fibrinolytic activity of streptokinase (this activity is retained for only 72 h). Moreover, because the concentration of mineral components in the last composition is an order [of magnitude] lower than in a physiological solution, the use of the end product for medical purposes is hampered.

The object of the invention is to increase the period of preservation of the fibrinolytic activity of the end product.

This object is achieved in that the composition for stabilizing streptokinase, which is based on gelatin and includes sodium chloride and distilled water, contains hydrolyzed gelatin (gelatinol) and in addition, magnesium sulfate with the following proportion of ingredients, % by weight:

Gelatinol	0.2 - 0.6
Sodium chloride	0.85 - 0.90
Magnesium sulfate	0.05 - 0.20
Distilled water	Remainder

To increase the preservation of streptokinase activity during lyophilization, the composition contains in addition 1–4% by weight of aminoacetic acid.

The use of gelatinol instead of gelatin makes possible the medical use of the stabilized preparation, because this molecular form is the basis for the stabilizing composition, approved by the Pharmaceutical Committee of the USSR Ministry of Health for internal administration. Moreover, this base form has a much smaller molecular weight range, which is important for standardizing the end product.

Gelatinol exhibits stabilizing properties only in the presence of magnesium sulfate; if magnesium sulfate is present in the formulation, it is no longer necessary to include potassium chloride and calcium chloride. The indicated sodium chloride concentration achieves an ionic strength in the solution of the end product, which corresponds to a physiological medium.

In stabilizing streptokinase preparations subjected to lyophilization, it is advisable to add in addition 1.0-5.0% by weight of aminoacetic acid to the proposed formulation.

Example 1. The stabilizing composition is prepared by dissolving gelatinol, sodium chloride, and magnesium sulfate crystal hydrate MgSO₄ · 7H₂O in distilled water based on the following final concentration of the indicated ingredients, % by weight: gelatinol 0.6; sodium chloride 0.85; MgSO₄ · 7H₂O 0.41 (which achieves a magnesium sulfate content of 0.20); distilled water remainder.

The streptokinase concentrate is diluted with this composition to the final activity of the enzyme of 13,000 U/mL. One part of the stabilizing streptokinase solution is stored at room temperature in liquid form, and the other at the same temperature in a lyophilized state.

This stabilizing composition is the most effective for a liquid preparation.

Example 2. The stabilizing composition is prepared analogous to Example 1 with the same proportion of ingredients. In addition, 4% by weight of aminoacetic acid is added to the composition.

This composition is used for stabilizing preparations with an initial activity of 125,000 and 200,000 U/mL.

The additional introduction of aminoacetic acid enables the preservation of fibrinolytic activity during the lyophilization of streptokinase.

Example 3. The stabilizing composition is prepared by dissolving gelatinol, sodium chloride, magnesium sulfate crystal hydrate, and aminoacetic acid in distilled water based on the following final concentration of the indicated ingredients, % by weight: gelatinol 0.2; sodium chloride 0.9; MgSO₄ · 7H₂O 0.1 (which achieves a magnesium sulfate content of 0.05); aminoacetic acid 1.0; distilled water remainder.

Example 4. The stabilizing composition is prepared according to Example 3 based on the following final concentration of ingredients, % by weight: gelatinol 0.4; sodium chloride 0.85; MgSO₄ · 7H₂O 0.25 (which achieves a magnesium sulfate content of 0.12); aminoacetic acid 2.0; distilled water remainder.

This proportion of ingredients appears optimal. It allows storage of the streptokinase preparation in lyophilized form for up to 2 years without a significant decline in fibrinolytic activity.

Example 5. The stabilizing composition is prepared by dissolving gelatinol, sodium chloride, and magnesium sulfate crystal hydrate in distilled water based on the following final concentration of the indicated ingredients, % by weight: gelatinol 0.2; sodium chloride 0.87; MgSO₄ · 7H₂O 0.1 (which achieves a magnesium sulfate content of 0.05); distilled water remainder.

Example 6. The stabilizing composition is prepared by dissolving gelatinol, sodium chloride, and magnesium sulfate crystal hydrate in distilled water based on the following final concentration of the ingredients, % by weight: gelatinol 0.4; sodium chloride 0.8; MgSO₄ · 7H₂O 0.2 (which achieves a magnesium sulfate content of 0.1; distilled water remainder.

This composition is used for stabilizing streptokinase preparations.

The results of testing the fibrinolytic activity of the liquid and lyophilized streptokinase preparations based on storage time, which were treated with the stabilizing composition according to Examples 1–6, are shown in the table (the fibrinolytic activity is given in Konikov units).

Thus, the proposed composition can preserve the fibrinolytic activity of streptokinase for up to 2 years, whereas the prior-art stabilizer preserves this activity for only 1-3 days.

Example	Initial	Activity by storage time, U/mL				
	activity,	Liquid preparation		Dry preparation		
	U/mL	2 weeks	2 months	2 weeks	2 months	2 years
1	130,000	126,000 (96.5%)	120,000 (92.5%)	90,000 (69.2%)	60,000 (46.1%)	_
	(100%)					
2	125,000	120,000 (96%)	118,000 (94%)	120,000 (96%)	120,000 (29%)	
	20,000	198,000 (99%)	190,000 (95%)	195,000 (98%)	188,000 (94%)	
3	270,000	255,000 (94%)	245,000 (91%)	255,000 (94%)	250,000 (93%)	
	280,000	265,000 (95%)	263,000 (94%)	270,000 (96%)	264,000 (94%)	
4						
5 tests	470,000	256,000 (97%)	446,000(95%)	451,000 (96%)		428,000
	(100%)					(91%)
64 tests	250,000	241,000 (96.5%)		244,000 (97.5%)	238,000 (95%)	
	(100%)					
5	350,000	334,600 (95.5%)	322,700 (92.2%)	273,300 (67.8%)	160,000 (45.7%)	
	(100%)					
6	250,000	242,000 (97%)	232,200 (92%)	177,500 (71%)	120,500 (40%)	_
	500,000	471,000 (94%)	456,500 (91%)	335,500 (67%)	221,000 (44%)	

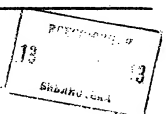
(19) SU (11) 1084024

3(51) A 61 K 37/48

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ НОМИТЕТ СССР ПО ДЕЛАМ ИЗОБРЕТЕНИЙ И ОТНРЫТИЙ

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

Н АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ



(21) 3458316/28-13

(22) 25.06.82

07.04.84. Бюл. № 13

(72) Е.М. Смирнова, В.Н. Алексеева, Н.А.Литке, Н.З.Мания, Н.М.Шашкова, м.м. Немирович-Данченко, О.Г. Байдакова, т.и.Давыдова, Е.А.Семенова

и В.В.Лебедева

(71) Ленинградский научно-исследовательский институт вакции и сывороток

(53) 577.15(088.8) (56) 1. Проспект фирмы Behringwerke.

ФРГ, Hadmaccel, Marburg-lahn, 1971. 2. Авторское свидетельство СССР 19 897247, кл. А 61 К 37/48, 1979. (54) (57) 1. СОСТАВ ДЛЯ СТАБИЛИЗАЦИИ СТРЕПТОКИНАЗЫ на основе желатины, содержащий клористый натрий, дистил-

лированную воду, отличающийся тем, что, с целью увеличения срока сохранности активности фермента, состав содержит гидролизованную желатину (желатиноль) и дополнительно сернокислый магний при следующем соотномении ингредиентов, мас. %:

Желатиноль 0,2 - 0,60,85 - 0,90Хлористый натрий 0,05 - 0,20Сернокислый магний Дистиллированная ч; Остальное

вода 2. Состав по п. 1, о т л и ч а ющийся тем, что, с целью увеличения сохранения активности фермента при лиофилизации, он дополнительно содержит 1-4 мас. в аминоуксусной кислоты.

Изобретение относится к технологии получения ферментов медицинского назначения и может быть использовано для стабилизации препаратов, действующим началом которых является фермент стрептокиназа.

Известен состав для стабилизации стрептокиназы[1], включающия следующие компоненты, вес. %:

Желатин 0,63 Хлористый натрий 0,85 Хлористый калий 0,038 Хлористый кальций 0,07 Дистиллированная Остальное вода

Однако этот состав обеспечивает сохранение исходной фибринолитической активности стрептокиназы лишь в течение 24 ч.

Известен также состав[2]для стабилизации стрептокиназы на основе 20 водного раствора желатины, содержащий следующие компоненты, вес. %:

Желатин для инъекций 0,25.- 0,45 Хлористый натрий 0,06 - 0,10 Хлористый калий 0,0025-0,0040 25 Хлористый кальций 0,005-0,009 Аланин 0,5 - 1,5

Дистиллированная вода Остальное Данный состав также не обеспечивает длительного сохранения фибринолитической активности стрептокиназы (эта активность сохраняется лишь в течение 72 ч). Кроме того, поскольку концентрация минеральных компонентов последнего состава на порядок ниже, чем в физиологическом растворе, затруднено использование целевого продукта по медицинскому назначению.

Целью изобретения является увеличение срока сохранности фибринолитической активности целевого продукта.

Поставленная цель достигается тем, что состав для стабилизации стрептокинзы на основе желатины, включающий хлористый натрий, дистиллированную воду, содержит гидролизованную желатину (желатиноль) и дополнительно сернокислый магний при следующем соотношении ингредиентов, мас. %:

Желатиноль 0,2 - 0,6 Хлористый натрий 0,85 - 0,90 Сернокислый маг- 0,05 - 0,20 ний Дистиллированная вола Остальное

С целью увеличения сохранения активности стрептокиназы при лиофилизации, состав дополнительно содержит 1-4 мас. 8 аминоуксусной кислоты.

Использование желатиноля вместо желатины обеспечивает возможность медицинского применения стабилизируемого препарата, так как данная молекулярная форма - основа стабилизи-

рующего состава, допущена фармкомитетом Минэдрава СССР к внутреннему введению. Кроме того, данная форма основы обладает значительно меньшим разбросом молекулярной массы, что важно для стандартизации целевого продукта.

Причем желатиноль проявляет стабилизирующие свойства только в присутствии: сернокислого магния, при 10 наличии в рецептуре сернокислого магния отпадает необходимость в введении хлоридов калия и кальция. Указанная концентрация хлористого натрия обеспечивает ионную силу раствора целевого продукта, соответствуюшую физиологической среде.

При стабилизации препаратов стрептокиназы, подлежащих лиофилизации, целесообразно в составе предлагаемой рецептуры дополнительно ввести 1,0-5,0 вес. в аминоуксусной кислоты.

Пример1. Стабилизирующий состав готовят растворением в дистиллированной воде желатиноля, хлористого натрия и кристаллогидрата сернокислого магния музульоиз расчета следующей конечной концентрации указанных ингредиентов, вес. в: желатиноль
0,6; хлористый натрий 0,85; музод 11120
0,41 (что обеспечивает содержание
сернокислого магния 0,20); дистиллированная вода остальное.

Этим составом разбавляют концентрат стрептокиназы до конечной активности фермента 13000 ед/мл. Одну часть стабилизированного раствора стрептокиназы хранят при комнатной температуре в жидком виде, а другую — при той же температуре в лиофилизированном состоянии.

Данный стабилизирующий состав наиболее эффективен для жидкого препарата.

Пример 2. Стабилизирующий состав готовят аналогично примеру 1 при тех же соотношениях ингредиентов. В состав дополнительно вносят 4 вес. в аминоуксусной кислоты.

Этот состав используют для стабилизации препаратов с исходной активностью 125000 и 200000 ед/мл.

Дополнительное введение аминоуксусной кислоты способствует сохранению фибринолитической активности при лиофилизации стрептокиназы.

при лиофилизации стрептокиназы.

П р и м е р 3. Стабилизирующий состав готовят растворением в дистиллированной воде желатиноля, хлористого натрия, кристаллогидрата сернокислого магния и аминоуксусной кислоты из расчета следующей конечной концентрации указанных ингредиентов, вес. %: желатиноль 0,2; хлористый натрий 0,9;мçs04. 7H20 0,1 (что обеспечивает содержание сернокислого маг-

ния, 0,05); аминоуксусная кислота 1,0; дистиплированная вода остальное.

Пример 4. Стабилизирующий состав готовят согласно примеру 3 из расчета следующей конечной концентрации ингредиентов, вес. %: желатиноль 0,4; хлористый натрий 0,85; MQSO,7MO,25 (что обеспечивает содержание сернокислого магния 0,12); аминоуксусная кислота 2,0; дистиллированная вода остальное.

Данное соотношение ингредиентов является оптимальным. Оно позволяет хранить препарат стрептокиназы в лиофилизированном виде до двух лет без существенного уменьшения фибринолитической активности.

Пример 5. Стабилизирующий состав готовят растворением в дистиллированной воде желатиноля, хлористого натрия, кристаллогидрата сернокислого магния из расчета следующей конечной концентрации указанных ингредиентов, вес. 8: желатиноль 0,2; хлористый натрий 0,87;%50474,00,1 (что обеспечивает содержание сернокислого магния 0,05); дистиллированная вода остальное.

Пример 6. Стабилизирующий состав готовят растворением в дистиллированной воде желатиноля, хлористого натрия и кристаллогидрата сернокислого магния из расчета конечных концентраций ингредиентов, вес. 8: желатиноль 0,4; хлористый натрий 0,8; м 50, 14,00,2 (что обеспечивает содержани сернокислого магния 0,1; дистиллированная вода остальное.

Этот состав используют для стабилизации препаратов стрептокиназы.

Результаты контроля фибринолити15 ческой активности жидкого и лиофилизированного препаратов стрептокиназы
по срокам хранения, обработанных
стабилизирующим составом по примерам 1-6 представлены в таблице

(фибринолитическая активность дана
в единицах Коникова).

Таким образом, предлагемый состав может обеспечить сохранение фибринолитической активности стрепто25 киназы до дух лет, тогда как известный стабилизатор позволяет сохранить эту активность лишь в течение 1-3 сут.

При	TERROCTE	Активность по срокам хранения, ед/мл					
мер		Жидкий препарат		Сухой препарат			
		2 недели	2 мес.	2 недели	2 мес.	2 года	
1	130000 (100%)	126000 (96,5%)	120000	(92,5%) 9	0000(69,2%)	60000 (46,1%) -
2	125000	120000 (96%)	118000	(94%) 1	20000 (96%)	120000 (29%)	-
٠.	20000	198000 (99%)	190000	(95%) 1	95000 (98%)	: 188000(94%)	. -
3	270000	255000 (94%)	245000	(91%) 2	55000 (94%)	250000 (93%)	_
	280000	2650,00 (95%)	2 630 00	(94%) 2	70000 (96%)	264000 (94%)	-
4 5 опы- тов	 470000(100%)	256000(97%)	446000	(95%) 4	51000(96%)		28000 91%)
64	250000(100%)	241000(96,5%)	-	2	44000 (97,5%)	238000 (95%) -
опыт 5		334600 (95,5%)	322700	(92,2%) 2	73300 (67,8%)	160000(45,	7%) –
6	250000	242000 (97%)	232200	(92%) 1	77500 (71%)	120500 (40%)) · -
	500000 .	471000 (94%)	456500	(91%) 3	35500 (67%)	221000 (44%))
				•	•	•	

вниили Заказ 1853/5 Тираж 688 Подписное Филиал ПЛП "Патент", г. Ужгород, ул. Проектная, 4